XP-002200998

AN - 1966-11971F [00]

CPY - TEIK

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A03 B12-L05

M5 - [01] S001 S003 S005 S502 S503 S617 S702 S703 S802 S803 T502 T517 T717 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S730 S735 S736 S830 T531 T534 T536 U500 U501 P930 Q252 M900

PA - (TEIK) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

PN - JP39005480B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19610009885 19610325

AB - J64005480 The following process and compounds (II) and (III) produced thereby:-

- (III) where R1 = H, lower alkyl or acyl
- R2 = lower alkyl
- Process is specifically described for:
- -R1 = H R2 = CH3
- H C2H5
- Compounds have hair growth promoting activity with weak side-effects such as female hormone activity.

IW - OESTRANE DERIVATIVE

IKW - OESTRANE DERIVATIVE

NC - 001

OPD - 1961-03-25

ORD - 1900-00-00

PAW - (TEIK) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

TI - Oestrane derivs

エストラン誘導体の製造法

传 願 昭 36 - 9885

出 題 日 昭 36.3.25

発明者 山本俊平

京都市右京区聖護院川原町53京都大学

医学部附属病院内

同 松原忠世

同所

同 鈴木安司

横浜市鶴見区下野谷町1の13鶴見化学

研究所内

同 中馬一操

伺 所

出 顧 人 帝国践器製薬株式会社

東京都港区赤坂溜池町2 0東邦ビルディ

ング

代表者 山口栄一

代理 人 弁理士 小林正雄

発明の詳細な説明

本発明は新規なる17ーアルキルイミノーまたは17ーアルキルアミノーエストラン誘導体の製造法に関する本発明によればエストフンのA環に2個の水酸基を有する17ーケト化合物またはその水酸基における誘導体(I)を原料とし。これにアルキルアミン(アルキル基は低級アルキル基である)を縮合させることにより。17ーアルキルイミノーエストラン誘導体(II)が製造される。またかくして得られる17ーアルキルイミノ化合物を還元することにより。17ーアルキルアミノーエストラン誘導体(II)が製造される。

本発明を式で示すと次のとおりである。

式中Rは水素原子。低級アルキル基またはアシル基を、 R²は低級アルキル基を表わし、低級アルキル基とは メチ ル、エチル、プロピル、プチル等の基を意味する。

本発明の実施方法について説明すると、例えば2ーニ トロエストロンより製造される1・3・5(10)ーエス トラトリエンー2・3ージオールー17ーオン原料とし この17ーケトン体(I)に低級アルキルアミン例えばメチ ルアミンまたはエチルアミンを作用させると17ーアル キルイミノ体((1)を生成する。このイミノ化の際液状のア ミンはそのまま使用できるが、メチルアミンのごとき常 温で気体のまたは気体になりやすいアミン即ち部点の低 いアミン類を使用する場合は、加圧容器中で液化した状 銀で原料の17-ケトン体(I)と反応させることが適当で ある。またこのイミノ化の際アミンを不活性の有機溶媒 例えばエタノール。ペンセン等に冷時吸収せしめて使用 し、あるいは不活性の有機溶媒中でアミンを飽和水溶液 として使用し反応に供することができる。またアルキル アミンの塩例えば塩酸塩と塩基例えば炭酸カリウムによ り反応時遊離のアルキルアミンを発生させながらイミノ 化を行うこともできる。R がアシル基の場合はこの 反 応に際し通常は脱アシル化も行われる。 反応は室温また はそれ以上の温度にて行うのが普通である。さらに触媒 として例えば塩化アンモニア。塩化カルシウム等を用い

2 次の一般式

(式中R・は水素原子、低級アルキル基またはアシル基を表わす)を有する17ーケトーエストラン誘導体に一般式NH₂R²(R²は低級アルキル基を表わす)を有するアルキルTミンを作用させて相当する17ーアルキルイミノーエストラン誘導体を生成させ、次いでこれを常法に従つてステロイドのA環を還元しないような還元万

法によつて。還元することを特徴とする次の一般式

(式中R'およびR'は前記と同じものを表わす)を有する17-アルキルアミノーエストラン誘導体の製法。

XP-002200998

AN - 1966-11971F [00]

CPY - TEIK

DC - B00

FS - CPI

MC - B01-A03 B12-L05

M5 - [01] S001 S003 S005 S502 S503 S617 S702 S703 S802 S803 T502 T517 T717 S030 S033 S050 S132 S133 S134 S142 S143 S730 S735 S736 S830 T531 T534 T536 U500 U501 P930 Q252 M900

PA - (TEIK) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

PN - JP39005480B B 00000000 DW196800 000pp

PR - JP19610009885 19610325

AB - J64005480 The following process and compounds (II) and (III) produced thereby:-

- (III) where R1 = H, lower alkyl or acyl

- R2 = lower alkyl

- Process is specifically described for:

- R1 = H R2 = CH3

- H C2H5

- Compounds have hair growth promoting activity with weak side-effects such as female hormone activity.

IW - OESTRANE DERIVATIVE

IKW - OESTRANE DERIVATIVE

NC - 001

OPD - 1961-03-25

ORD - 1900-00-00

PAW - (TEIK) TEIKOKU HORMONE MFG CO LTD

TI - Oestrane derivs

ţ

エストラン誘導体の製造法

特 顧 昭 36-9885

出題日 昭 36.3.25

発明者 山本俊平

京都市右京区聖護院川原町53京都大学

特

医学部附属病院内

同 松原忠世

同所

同 鈴木安司

横浜市鶴見区下野谷町1の13鶴見化学

研究所内

同 中馬一操

同 所

出 顧 人 帝国胰器数乘株式会社

東京都港区赤坂福祉町20東邦ピルディ

ング

代表者 山口栄一

代理 人 弁理士 小林正雄

発明の詳細な説明

本発明は新規なる17ーアルキルイミノーまたは17ーアルキルアミノーエストラン誘導体の製造法に関する本発明によればエストフンのA限に2個の水酸基を有する17ーケト化合物またはその水酸基における誘導体(I)を原料とし。これにアルキルアミン(アルキル基は低級アルキル基である)を縮合させることにより。17ーアルキルイミノーエストラン誘導体(II)が製造される。またかくして得られる17ーアルキルイミノ化合物を還元することにより。17ーアルキルアミノーエストラン誘導体(III)が製造される。

本発明を式で示すと次のとおりである。

式中Rな水素原子。低級アルキル基またはアシル基を。 R²は低級アルキル基を表わし。低級アルキル基とは メチ ル。エチル、プロピル、プチル等の基を意味する。

本発明の実施方法について説明すると、例えば2ーニ トロエストロンより製造される1・8・5 (10) -エス トラトリエンー2・3ージオールー17ーオン原料とし この17ーケトン体(I)に低級アルキルアミン例えばメチ ルアミンまたはエチルアミンを作用させると17ーアル キルイミノ体(11)を生成する。このイミノ化の際液状のア ミンはそのまま使用できるが、メチル丁ミンのごとき常 温で気体のまたは気体になりやすいアミン即ち部点の低 いアミン類を使用する場合は、加圧容器中で液化した状 銀で原料の17ーケトン体(I)と反応させることが適当で ある。またこのイミノ化の際アミンを不活性の有機溶媒 例えばエタノール。ペンセン等に冷時吸収せしめて使用 し、あるいは不活性の有機溶媒中でアミンを飽和水溶液 として使用し反応に供することができる。またアルキル アミンの塩例えば塩酸塩と塩基例えば炭酸カリウムによ り反応時遊離のアルキルアミンを発生させながらイミノ 化を行うこともできる。R がアシル基の場合はこの 反 応に際し通常は脱アシル化も行われる。反応は室温また はそれ以上の温度にて行うのが普通である。さらに触媒 として例えば塩化アンモニア。塩化カルシウム等を用い

て反応時間を短縮することもできる。

次に常法に従つてステロイドのA環を遺元しないよう な還元万法。即ち例えば錯金属水素化物またはアルコー ルと アルカリ 金属による還元例えばエタノール中の水素 化ホウ累ナトリウム。エーテル中の水素化アルミニウム リチウム。アルコールと金属ナトリウム等を用いる還元 万法によつて、17ーアルキルイミノ体(口を還元すれば 17ーアルキルアミノ体価が収率よく得られる。このア ミンは酸の存在により容易に酸附加塩を生成する。

本発明の目的物とする化合物皿、細ならびにその化合 物皿は副作用としての女性ホルモン作用が極めて弱い発 毛促進物質で医薬品として有用であり、化合物皿はその 中間体である。

次に実施例を示すが本発明はもちろんこれに限定され るものでない。

実施例1

 $1 \cdot 3 \cdot 5 (10)$ -エストラトリエン $-2 \cdot 3$ - ジ オールー17ーオン500mgを新たに蒸留したメチルア ミン5 ccに溶解し。加圧器中で一夜室温に放置し。次 いで未反応のメチルアミンを溜去し残済をメタノールよ り再結晶すると、融点285°Cの17ーメチルイミノー 1・3・5 (10) ーエストラリエンー2・3 ージオール 470mgを得た。

EtoH

紫外部吸収 A Max

278m4 . e : 2500

実施例2

1・3・5(10)ーエストラリエンー2・3ージオ ールー17ーオン500mgを新たに蒸篦したメタノール 20ccに加え、飽和エチルアミン水溶液10ccを加え て水浴上に 6 時間反応させる。次いでメタノールを溜去 し折出した結晶を濾別しエタノールより再結晶すると。 **殿点280℃の17エチルイミノー1・3・5 (10)**— エストラトリエンー2・3 - ジオール380mgを得た。

E toH 紫外那吸収 】

277mµ, e:2510

実施例3

実施例1の方法によつて得られる17ーメチルイミノ **-1 ・3 ・5 (10) -エストラトリエン-2 ・3 -ジオ** ール300mgをエタノール20ccに加え。さらに水素 化ホウ素ナトリウム 700mgを加え室温に一昼夜攪拌し 次いで水浴上に 1 時間処理し、冷後未反応の水素化ホウ 素ナトリウムを酢酸にて分解し、水を加えて析出した結 晶を濾別し。エタノールより再結晶すると融点252°C の17 ーメチルアミノー1・3・5 (10) ーエストラト リエンー 2 ・3 ージオール 210mgを得た。

EtoH 紫外部吸収 】

Max

277m#, c:2480

赤外部吸収にてアミンの吸収を認めた。

この遊離アミン50mgを1 ccの酢酸に溶解し、仄い

で滅圧にて濃縮し、残液を酢酸エチルより再結晶すると 触点262~3°Cの無色針晶の酢穀塩47mgを得た。

実施例2の万法によって得られる17-エチルイミノー・ 1・3・5 (10)ーエストラトリエンー2・3ージォー ル300mgを、実施例3と同様に水累化ホウ累ナトリゥ ムKて還元し。 融点245 ℃の17~エチルアミノー1・ 3・5(10)ーエストラトリエンー2・3ージオール 220mgを得た。

EtoH 紫外部吸収 人 Max $277 \text{m} \mu$ €:2500

赤外部吸収にてアミンの吸収を認めた。

実施例5

実施例1の方法によつて得られる17ーメチルイミノ -1・3・5 (10) -エストラトリエン-2・3 -ジオ ール300mgを無水エーテル50ccと無水テトラハイド ロフラン50ccに加え。 水気化アルミニウムリチゥムの 600mgを加え水浴上に5時間加熱攪拌する。冷後酢酸 エチルにて未反応の水素化アルミニウムリチウムを分解 し。2N-塩酸にて処理し有機溶媒層を分りし。以下常 法により精製処理し、17ーメチルアミノー1・3・5 (10) -エストラトリエン-2・3 -ジオール210mg を得た。

特許顕求の範囲

1 次の一袋式

(式中R'は水素原子。低級アルキル蒸またはアシル **基を表わす)を有する17ーケトーエストラン鉄導体に** 一般式NH.R*(R*は低級アルキル基を表わす)を有す るアルキルアミンを作用させることを特徴とする次の一 殺式

(式中R′およびR²は前記と同じものを表わす) を有する17ーアルキルイミノーエストラン誘導体の製 法。

2 次の一般式

(式中R・は水素原子、低級アルキル基またはアシル基を表わす)を有する17ーケトーエストラン誘導体に一般式NH₂R²(R²は低級アルキル基を表わす)を有するアルキルTミンを作用させて相当する17ーアルキルイミノーエストラン誘導体を生成させ、次いでこれを常法に従つてステロイドのA環を還元しないような還元万

法によつて、還元することを特徴とする次の一般式

(式中R*およびR*は前記と同じものを表わす)を有する17ーアルキルアミノーエストラン誘導体の製法。